WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Būro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A61B 8/08

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 93/12726

A61B 17/34, A61M 5/46

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

8. Juli 1993 (08.07.93)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/02963

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. Dezember 1992 (21.12.92)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,

(30) Prioritätsdaten:

P 41 42 795.5

23. Dezember 1991 (23.12.91) DE

(71)(72) Anmelder und Erfinder: STEINWEG, Friedhelm [DE/ DEJ; Schäferstr. 30, D-4750 Unna (DÉ).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RICHTS, Heinrich [DE/ DE]; Unnaer Str. 70, D-4760 Werl (DE).

(74) Anwalt: SCHNEIDER, BEHRENDT & PARTNER; Südring 8, Postfach 10 23 65, D-4630 Bochum 1 (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: DEVICE FOR INJECTING OR TAPPING JOINT CAVITIES

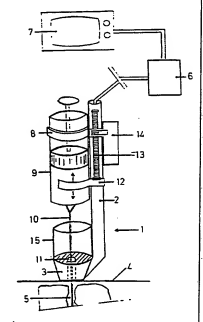
(54) Bezeichnung: VORRICHTUNG ZUM INJIZIEREN ODER PUNKTIEREN VON GELENKHOHLRÄUMEN

(57) Abstract

The invention relates to a device for injecting into or tapping joint cavities with a hollow canula (11) which can be inserted into the joint cavity and is connected to an injection or tapping syringe (9). In order to prevent damage to the cartilage or bone bounding the joint cavity, the invention proposes that the syringe (9) be fitted so as to be movable in the insertion direction in a supporting device (1) which can be supported on the surface (4) of the patient's body in the region of the insertion point and has, in the region of the supporting surface, an ultrasonic measuring head (3) of a sonar measuring device (6) which generates a control signal corresponding to the permissible depth of insertion which in turn controls a system for limiting the depth of insertion allocated to the supporting device (1).

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur Injektion in oder zur Punktion von Gelenkhohlraumen, in den Gelenkhohlraum einführbaren Hohlkanüle (11), die mit einer Injektions- oder Punktionsspritze (9) verbunden ist. Um bei einer derartigen Vorrichtung Verletzungen der den Gelenkhohlraum begrenzenden Knorpel oder Knochen zu vermeiden, schlägt die Erfindung vor, daß die Spritze (9) in der Einstichrichtung verschiebbar in einer Stützvorrichtung (1) gelagert ist, die im Bereich der Einstichstelle an der Körperobersläche (4) des Patienten abstützbar ist und im Bereich der Abstützfläche einen Ultraschall-Meßkopf (3) einer Sonar-Meßvorrichtung (6) aufweist, die ein der zulässigen Einstichtiefe entsprechendes Steuersignal erzeugt, welches eine der Stützvorrichtung (1) zugeordnete Einrichtung zur Begrenzung der Einstichtiefe steuert.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfhögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT AU BB BE BF BG BJ CC CC CC CC DE DK ES	Österreich Australien Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Kanada Zentrale Afrikanische Republik Kongo Schweiz Cöte d'Ivoire Kamerun Tschechischen Republik Deutschland Dänemark Spanien Finnland	FR GA GB GN GR HU IE IT JP KP KR KZ LI LK LU MC MC MI MI MN	Frankreich Gabon Vereinigtes Königreich Guinea Griechenland Ungarn Irland Italien Japan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Republik Korea Liechtenstein Sri Lanka Luxemburg Mongeo Madagaskar Mali Mongolei	MR MW NL NO NZ PL RO RU SD SE SK SN TD TG US VN	Mauritanien Malawi Malawi Niederlande Norwegen Neusceland Polen Portugal Rumänien Russische Föderation Sudan Schweden Slowakischen Republik Senegal Soviet Union Tischad Togo Ukraine Vereinigte Staaten von Amerika Vietnam
---	--	---	---	---	--

Vorrichtung zum Injizieren oder Punktieren von Gelenkhohlräumen

Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur Injektion in oder zur Punktion von Gelenkhohlräumen, mit einer in den Gelenkhohlraum einführbaren Hohlkanüle, die mit einer Injektions- oder Punktionsspritze verbunden ist.

Bei der Applikation von Medikamenten in der orthopädischen oder chirurgischen Praxis ist es oft erforderlich, das Medikament unmittelbar in Gelenkhohlräume zu injizieren. Ebenso ist es häufig notwendig, sich ansammelnde Körperflüssigkeit durch Punktion aus Gelenkhohlräumen zu entfernen. In beiden Fällen wird eine mit einer Spritze (Kolbenpumpe) oder einer sonstigen geeigneten Pumpe verbundene Hohlkanüle durch den Gelenkspalt hindurch in den Gelenkhohlraum eingeführt. Dabei ist es wegen der in der Anatomie der Patienten Verschiedenheit schwierig, den Gelenkhohlraum exakt zu treffen insbesondere zu vermeiden, daß die Spitze der Injektionsnadel oder der Punktionskanüle durch zu tiefes Eindringen die den Gelenkhohlraum begrenzenden Knorpel oder Knochen verletzt. Um solche iatrogenen zu vermeiden, ist beim Injizieren von Medikamenten in Gelenkhohlräume oder beim Punktieren von Flüssigkeiten aus Gelenkhohlräumen das Geschick des Arztes in besonders hohem Maße gefordert.

2

Es ist Aufgabe der Erfindung, dem behandelnden Arzt ein Hilfsmittel an die Hand zu geben, welches es ihm erheblich erleichtert, ohne Beschädigung von Knochen oder Knorpeln eine Hohlkanüle in einen Gelenkhohlraum einzuführen. Insbesondere soll durch dieses Hilfsmittel vermieden werden, daß durch zu tiefes Einstechen die den Gelenkhohlraum begrenzenden Knorpel oder Knochen verletzt werden.

Gegenstand der Erfindung ist eine Vorrichtung zur Injektion in oder zum Punktieren von Gelenkhohlräumen, einer in den Gelenkhohlraum einführbaren Hohlkanüle, die mit einer Injektions- oder Punktionsspritze verbunden ist, wobei sich diese Vorrichtung dadurch kennzeichnet, daß die Spritze in der Einstichrichtung verschiebbar in einer Stützvorrichtung gelagert ist, die der Einstichstelle an der Körperoberfläche Bereich des Patienten abstützbar ist und im Bereich der Abstützfläche den Ultraschall-Meßkopf einer Sonar-Meßvorrichtung aufweist, die ein der zulässigen Einstichtiefe entsprechendes Steuersignal erzeugt, welches eine der Stützvorrichtung zugeordnete Einrichtung zur Begrenzung der Einstichtiefe steuert.

Die Vorrichtung gemäß der Erfindung benutzt ein in der medizinischen Praxis vielfach bewährtes Diagnoseverfahren, nämlich die Sonographie, zur automatischen Limitierung der Einstichtiefe beim Einstechen einer Hohlkanüle in einen Gelenkhohlraum. Der vom Ultraschall-Meßkopf der Sonar-Meßvorrichtung erzeugte Ultraschall wird an der Knorpelgrenze bzw. an der Knochengrenze reflektiert. Das Reflektionssignal wird von dem Ultraschall-Meßkopf aufgenommen, zur Bestimmung der Entfernung ausgewertet und in ein Steuersignal umgewandelt, welches eine der

Stützvorrichtung zugeordnete Einrichtung zur Begrenzung der Einstichtiefe steuert. Auf diese Weise wird verhindert, daß der Knorpel oder der Knochen durch zu tiefes Einstechen der Hohlkanüle verletzt wird oder die Hohlkanüle am Knochen verbogen wird. Außerdem wird sichergestellt, daß die öffnung der Hohlkanüle in den Gelenkhohlraum ausmündet und nicht etwa in einem Fettkörper oder einer ligamentären Struktur.

Eine vorteilhafte Weiterbildung der Erfindung sieht vor, daß die Sonar-Meßvorrichtung zusätzlich ein die optimale Einstichstelle lokalisierendes Signal erzeugt. Hierbei wird die Sonar-Meßvorrichtung zugleich dazu benutzt, den für die Einführung der Hohlkanüle erforderlichen Gelenkspalt sicher zu finden.

Zweckmäßig ist die Sonar-Meßvorrichtung mit einem Display verbunden, auf welchem die zulässige Einstichtiefe und/oder die optimale Einstichstelle digital und/oder als Bild darstellbar sind. Ein solches Display erleichtert es dem behandelnden Arzt, sich eine genaue Information über die zulässige Einstichtiefe und/oder die optimale Einstichstelle zu verschaffen, ohne in erster Linie auf Erfahrung und Fingerspitzengefühl angewiesen zu sein.

Zweckmäßig ist der Ultraschall-Meßkopf mit einem Durchtrittskanal für die Hohlkanüle versehen. Hierdurch ist es möglich, den Ultraschall-Meßkopf im unmittelbaren Umgebungsbereich der einzustechenden Hohlkanüle zu plazieren. Dies hat den besonderen Vorteil, daß die Meßrichtung des Ultraschall-Meßkopfes nahezu genau mit der Einstichrichtung der Hohlkanüle übereinstimmt.

4

Zweckmäßig weist die Stützvorrichtung oberhalb des Ultraschall-Meßkopfes eine die Hohlkanüle umgebende, durchsichtige Griffhülse auf. Diese Griffhülse erleichtert es dem behandelnden Arzt, die Vorrichtung sicher zu greifen und zu führen und die Hohlkanüle während des Einstechvorganges zu beobachten.

Der Einstechvorgang selbst kann von Hand oder mittels eines motorischen Antriebes vorgenommen werden. Für den zuletzt genannten Fall sieht eine besonders bevorzugte Ausführungsform der Vorrichtung gemäß der Erfindung vor, daß die Stützvorrichtung mit einer motorisch angetriebenen Vorschubeinrichtung für die verschiebbar gelagerte Spritze versehen ist, wobei der Vorschubweg dieser Vorschubeinrichtung durch das Steuersignal der Sonar-Meβvorrichtung gesteuert ist.

Ein Ausführungsbeispiel der Erfindung wird im folgenden anhand der Zeichnung näher erläutert, die die Vorrichtung schematisch in perspektivischer Ansicht zeigt.

In der Zeichnung ist die Stützvorrichtung in ihrer Gesamtheit mit dem Bezugszeichen 1 bezeichnet. Die Stützvorrichtung 1 weist einen langgestreckten, hohl ausgebildeten Stützkörper 2 auf, dessen Hohlraum zugleich als Leitungskanal für die elektrischen Signal- und Energieleitungen dient.

Der Stützträger 2 ist an seinem unteren Ende mit einem Ultraschall-Meßkopf 3 versehen, der auf die Körperoberfläche 4 des Patienten oberhalb eines Gelenkspaltes 5 aufsetzbar ist. Der Ultraschall-Meßkopf 3 ist über durch den Hohlraum des Stützträgers 2 verlaufende Kabel mit einer Sonar-Meßvorrichtung 6 verbunden. Dieses Sonar-

5

Meβvorrichtung 6 ist zugleich an ein Display 7 angeschlossen, welches zur digitalen oder bildlichen Wiedergabe der von der Sonar-Meβvorrichtung 6 ermittelten und ausgewerteten Daten dient.

Am dem Ultraschall-Meßkopf 3 gegenüberliegenden Ende ist der Stützträger 2 mit einem feststehenden Führungsring 8 verbunden, in welchem vertikal verschiebbar eine auswechselbare Einweg-Spritze 9 gelagert ist. Die Einweg-Spritze 9 ist am unteren Ende mit einer Hohlkanüle 10 versehen, die entweder als Injektionskanüle oder als Punktionskanüle ausgebildet sein kann. Die Hohlkanüle 10 verläuft durch einen in der Mitte des Ultraschall-Meβ-kopfes 3 befindlichen Durchtrittskanal 11 derart, daß sie unterhalb des Ultraschall-Meβkopfes nach unten austreten kann, um in den Gelenkspalt 5 einzudringen.

Zum Verschieben der Einweg-Spritze in der Einstichrichtung der Hohlkanüle 10 dient eine bewegliche Spritzenhalterung 12, die unverschiebbar mit der Einweg-Spritze 9 und in vertikaler Richtung verschiebbar mit dem Stützträger 2 der Stützvorrichtung 1 verbunden ist. Zur Verschiebung der beweglichen Spritzenhalterung 12 an dem Stützträger 2 dient eine Schubstange 13, die von einem Antriebsmotor 14 angetrieben wird, der seinerseits an dem Stützträger 2 befestigt ist. Der Motor 14 Sonar-Meßvorrichtung 6 so gesteuert, daß der Vorschub der Einweg-Spritze 9 und damit der Hohlkanüle beendet wird, wenn die vom Ultraschall-Meßkopf 3 Sonar-Meßvorrichtung 6 ermittelte Einstichtiefe erreicht ist. Ist die richtige Einstichtiefe erreicht, wird auf herkömmliche Art und Weise z. B. von Hand oder mit Hilfe eines nicht näher dargestellten Motors der Kolben der Einweg-Spritze 9 bewegt, um das in der Spritze befindliche Medikament zu injizieren oder über die Hohlkanüle 10 Körperflüssigkeit aus dem Gelenkhohlraum abzusaugen.

Zum Zwecke der sicheren Handhabung der Vorrichtung und um die Hohlkanüle 10 während des Einstechvorganges genau beobachten zu können, ist der Stützträger 2 oberhalb des Ultraschall-Meßkopfes 3 mit einer durchsichtigen Griffhülse 15 versehen, die die Hohkanüle 10 umgibt. Bei der Vorrichtung gemäß der Erfindung ermittelt die Ultraschall-Meßvorrichtung nicht nur die maximal zulässige Einstechtiefe, sondern ermittelt auch die genaue Lage des Gelenkspaltes 5. Diese Lokalisierung des Gelenkspaltes 5 wird ebenfalls auf dem Display 7 digital oder durch ein Bild dargestellt.

An die Stelle der Einweg-Spritze 9 können auch andersartig ausgebildete Injektions- oder Punktionspumpen treten. In jedem Falle muß jedoch dafür Sorge getragen werden, daß der Vorschub der Hohlkanüle 10 mittels einer Einrichtung zur Begrenzung der Einstichtiefe und gesteuert durch die Sonar-Meßvorrichtung daran gehindert wird, zu tief in den Gelenkhohlraum einzudringen.

- Ansprüche -

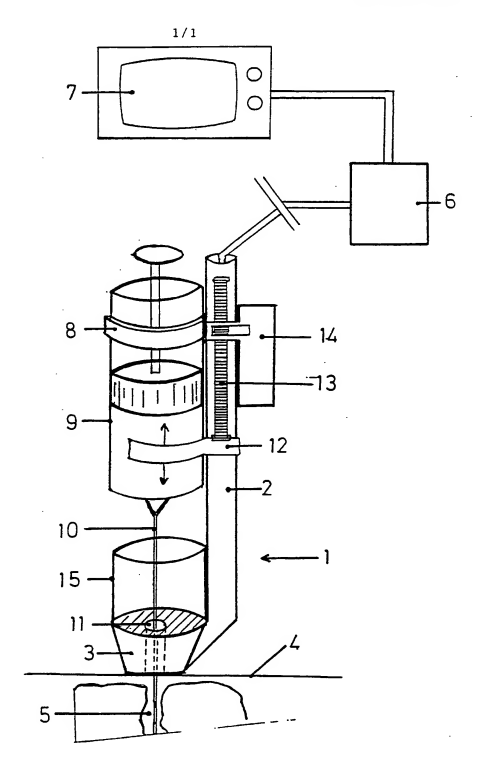
7

Patentansprüche

- l. Vorrichtung zur Injektion in oder zur Punktion von Gelenkhohlräumen, mit einer in den Gelenkhohlraum einführbaren Hohlkanüle, die mit einer Injektions- oder Punktionsspritze verbunden ist,
- dad urch gekennzeichnet, daß die Spritze (9) in der Einstichrichtung verschiebbar in einer Stützvorrichtung (1) gelagert ist, die im Bereich der Einstichstelle an der Körperoberfläche (4) des Patienten abstützbar ist und im Bereich der Abstützfläche einen Ultraschall-Meßkopf (3) einer Sonar-Meßvorrichtung (6) aufweist, die ein der zulässigen Einstichtiefe entsprechendes Steuersignal erzeugt, welches eine der Stützvorrichtung (1) zugeordnete Einrichtung zur Begrenzung der Einstichtiefe steuert.
- 2. Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Sonar-Meßvorrichtung (6) zusätzlich ein die optimale Einstichstelle lokalisierendes Signal erzeugt.

8

- 3. Vorrichtung nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Sonar-Meßvorrichtung mit einem Display (7) verbunden ist, auf welchem die zulässige Einstichtiefe und/oder die optimale Einstichstelle digital und/oder als Bild darstellbar sind.
- 4. Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Ultraschall-Meßkopf (3) mit einem Durchtrittskanal (11) für die Hohlkanüle (10) versehen ist.
- 5. Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Stützvorrichtung (1) oberhalb des Ultraschall-Meßkopfes (3) eine die Hohlkanüle (10) umgebende, durchsichtige Griffhülse (15) aufweist.
- 6. Vorrichtung nach einem oder mehreren der Ansprüche I bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Stützvorrichtung (1) mit einer motorisch angetriebenen Vorschubeinrichtung (13, 14) für die verschiebbar gelagerte Spritze (9) versehen ist, wobei der Vorschubweg dieser Vorschubeinrichtung (14, 15) durch das Steuersignal der Sonar-Meßvorrichtung (6) gesteuert ist.



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 92/02963

A. CLA Int.	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER C1. 5 A61B17/34; A61M5/46;	A61D9/09	
i i	to International Patent Classification (IPC) or to both	·	
	DS SEARCHED	i nadonal classification and if C	
	ocumentation searched (classification system followed b	y classification symbols)	
Int.	Cl. ⁵ A61B; A61M	·	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in t	he fields searched
Electronic de	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search	terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	FR,A, 2 555 432 (FRANCESCHI 31 May 1985)	1,2,6
-	see page 1, line 36 - page :	2, line 1	
	see page 2, line 11 - line see page 2, line 17 - line	12 22	
-	see page 3, line 5 - line 2 figures 1,2	0;	
Υ	1190103 1,2		3,4
Υ	EP,A, 0 278 993 (DYMAX CORP	ORATION)	3,4
	24 August 1988 see column 1, line 39 - line	e 43	
	see column 1, line 53 see column 2, line 1 - line	•	
	see column 2, line 15 - line	e 22	
	see column 2, line 47 - line figures 1,2	e 54;	
			•
Ī	·	-/	
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	·
"A" documen	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"T" later document published after the inte date and not in conflict with the appli the principle or theory underlying the	cation but cited to understand
"E" earlier de	ocument but published on or after the international filing date at which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	considered novel or cannot be consid	lered to involve an inventive
special r "O" documen	ession (as specified) at referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular relevance; the	step when the document is
	it published prior to the international filing date but later than ity date claimed	being obvious to a person skilled in the	ne art
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report
06 May	y 1993 (06.05.93)	11 May 1993 (11.05.93)	
Name and ma	ailing address of the ISA/	Authorized officer	
	ean Patent Office	·	
Facsimile No		Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 92/02963

tegory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	DE,A, 3 919 592 (OLYMPUS OPTICAL CO., LTD.) 22 February 1990 see column 8, line 35 - line 39 see column 8, line 53 - line 63; figures 8,9	3,4
A	EP,A, 0 297 354 (SIEMENS AG BERLIN) 4 January 1989 see column 7, line 9 - line 20; figure 1	3,6
A	CH,A, 501 410 (SIEMENS A.G.) 15 January 1971 see column 4, line 47; figure 2	5
	-	
	•	
		-

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9202963 SA 68765

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

06/05/93

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
FR-A-2555432	31-05-85	None	
EP-A-0278993	24-08-88	US-A- 467129	2 09-06-87
DE-A-3919592	22-02-90	JP-A- 205505 JP-A- 205505 JP-A- 212684 JP-A- 209904 US-A- 507814	2 23-02-90 1 15-05-90 7 11-04-90
EP-A-0297354	04-01-89	US-A- 489031	.1 26-12-89
CH-A-501410	15-01-71	DE-A,B,C 192786 FR-A- 204882 GB-A- 129870	19-03-71

Internationales Aktenzeichen

I. KLASSIFIKATION DES ANM	ELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren i	Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) ⁶	
Nach der Internationalen Patenth Int.K1. 5 A61B17/3	Jassifikation (IPC) oder nach der nationalen k 4; A61M5/46;	Classifikation und der IPC A61B8/08	
II. RECHERCHIERTE SACHGE	віете		
	Recherchierter Mi		
Klassifikationssytem	Ki	assifikationssymbole	
Int.K1. 5	A61B ; A61M		
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff gei unter die recherchierten	börende Veröffentlichungen, soweit diese Sachgebiete fallen ⁸	. 1
III. EINSCHLAGIGE VEROFFE	NTICHINGEN 9		
III. EINSCHLAGIGE VEROFFE	Veröffentlichung 11, soweit erforderlich unte	Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr.13
X FR,A,2 31. Mai siehe S siehe S siehe S siehe S	555 432 (FRANCESCHI) 1985 eite 1, Zeile 36 - Seite eite 2, Zeile 11 - Zeile eite 2, Zeile 17 - Zeile eite 3, Zeile 5 - Zeile	2, Zeile 1 12 22	1,2,6
Υ	ngen 1,2 		3,4
24. Aug siehe S siehe S siehe S siehe S	278 993 (DYMAX CORPORATI ust 1988 palte 1, Zeile 39 - Zeil palte 1, Zeile 53 palte 2, Zeile 1 - Zeile palte 2, Zeile 15 - Zeil palte 2, Zeile 47 - Zeil ngen 1,2	e 43 e 2 e 22	3,4
		-/	
"A" Veröffentlichung, die der definiert, aber nicht als i literes Dokument, das je tionalen Anmeldedatum "1" Veröffentlichung, die gewichte erscheinen zu fentlichungsdatum einer nannten Veröffentlichung anderen besonderen Gru: "O" Veröffentlichung, die sie eine Benntzung, eine Au bezieht "P" Veröffentlichung, die vor tum, aber nach dem beau licht worden ist	ngegebenen Veröffentlichungen 10: aligemeinen Stand der Technik sesonders bedeutsam anzusehen ist doch erst am oder nach dem interna- veröffentlicht worden ist ignet ist, einen Prioritätsanspruch lassen, oder durch die das Veröf- underen im Recherchenbericht ge- pelegt werden soll oder die aus einem da angegeben ist (wie ausgefuhrt) h auf eine mündliche Offenbarung, sstellung oder andere Maßnahmen dem internationalen Anmeldeda- espruchten Prioritätsdatum veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem in meidedatum oder dem Frioritätsdatum ver ist und mit der Anmeidung nicht kollidier Verständnis des der Erfindung zugrundeli oder der ihr zugrundeliegenden Theorie au "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutur te Erfindung kann nicht als neu oder auf keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutur te Erfindung kann nicht als auf erfinderis ruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlich gorie in Verbindung gebracht wird und die einer Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben i "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben i	egenden Prinzips ngegeben ist ng; die beanspruch- erfinderischer Tätig- ng; die beanspruch- cher Tätigkeit be- fentlichung mit nungen dieser Kate- ese Verbindung für
IV. BESCHEINIGUNG Datum des Abschlusses der intern	ating lon Recherche	Absendedatum des internationalen Recher	chenberichts
	MAI 1993		.1 1. 05. 93
Internationale Recherchenbehörde EUROPA	LISCHES PATENTAMT	Unterschrift des bevollmächtigten Bediens SEDY R.	teten .

II. EINSCHLAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Betr. Anspruch Nr.				
	LAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Statt -) Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr		
Art °	Kennzeichnung der Verwiedungung,			
	DE,A,3 919 592 (OLYMPUS OPTICAL CO., LTD.) 22. Februar 1990 siehe Spalte 8, Zeile 35 - Zeile 39 siehe Spalte 8, Zeile 53 - Zeile 63;	3,4		
	Abbildungen 8,9 EP,A,O 297 354 (SIEMENS AG BERLIN)	3,6		
A	4. Januar 1989 siehe Spalte 7, Zeile 9 - Zeile 20; Abbildung 1			
A	CH,A,501 410 (SIEMENS A.G.) 15. Januar 1971 siehe Spalte 4, Zeile 47; Abbildung 2	5		
	· -			

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

9202963 ΕP 68765 SA

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

06/05/93

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichu
FR-A-2555432	31-05-85	Keine		
EP-A-0278993	24-08-88	US-A-	4671292	09-06-87
DE-A-3919592	22-02-90	JP-A- JP-A- JP-A- JP-A- US-A-	2055051 2055052 2126841 2099047 5078144	23-02-90 23-02-90 15-05-90 11-04-90 07-01-92
EP-A-0297354	04-01-89	US-A-	4890311	26-12-89
CH-A-501410	15-01-71	DE-A,B,C FR-A- GB-A-	1927868 2048823 1298707	03-12-70 19-03-71 06-12-72